${ m TI}$ Manufacture of adhesive sheets for pharmaceutical and cosmetic application to the skin

IN Inoue, Masayuki; Tanaka, Tamotsu; Doi, Hiroshi

PA Nippon Oils and Fats Co., Ltd., Japan

SO Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 17 pp.

CODEN: JKXXAF

DT Patent

LA Japanese

FAN.CNT 1

	PATENT NO.	KIND	DATE	APPLICATION NO.	DATE			
PI	JP 63277619	A2	19881115	JP 1987-113791	19870511			
PRAI	JP 1987-113791		19870511					

AB A pharmaceutical or cosmetic adhesive sheet is prepd. by treating an aq. soln. of proteins with NH2 side chains with an N-hydroxyimide ester as a base together with a hydrophilic adhesive material. A formulation consisted of gelatin 12, poly(vinyl alc.) 2, TiO2 1, glycol salicylate 1, 1-menthol 1, dl-camphor 0.5, tocopherol acetate 0.3, a nonionic surfactant 1, a crosslinking N-hydroxyimide deriv. 1.5, glycerin 15, MgCl2 12, and H2O 52.7% by wt. The crosslinking agent was prepd. by treating 141 mol polyethylene glycol with 2 mol maleic anhydride to make a half ester, which was in turn treated with 2 mol N-hydroxysuccinimide.

CN Poly(oxy-1,2-ethanediyl), .alpha.-hydro-.omega.-[$\{4-[(2,5-dihydro-2,5-dihydro-2,5-dihydro-2,5-dihydro-2,5-dihydro-2,5-dihydro-2,5-dihydro-2,5-dihydro-1,2-ethanediyl), .alpha.-hydro-.omega.-[<math>\{4-[(2,5-dihydro-1,2-dihydro-2,5-dihydro-1,2-dihyd$

 $\label{local-equation} $\operatorname{dioxo-1H-pyrrol-1-yl}) \circ xy]-3-\operatorname{methyl-1}, $4-\operatorname{dioxo-2-butenyl}] \circ xy]-, $$ ether with $$$

2,2-bis(hydroxymethyl)-1,3-propanediol (4:1) (9CI) (CA INDEX NAME)

PAGE 1-A

PAGE 1-B

$$- \begin{bmatrix} O - CH_2 - CH_2 \end{bmatrix}_n O - \begin{bmatrix} O & Me & O \\ - C$$

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭63-277619

(3) Int Cl. 1

②出 願

人

識別記号

庁内整理番号

43公開 昭和63年(1988)11月15日

A 61 K 9/70

H-6742-4C S-6742-4C

未請求 発明の数 1 (全17頁) 審査請求

シート状貼着剤の製造方法 会発明の名称

> 願 昭62-113791 ②特

願 昭62(1987)5月11日 19出

雅 超 ②発 明 中

兵庫県尼崎市武庫之荘西2丁目53番1-305号

剪 保 者 ②発

兵庫県尼崎市武庫之荘西2丁目53番1-403号

浩 井 明 者 ②発

日本油脂株式会社

兵庫県宝塚市宝松苑13-9 東京都千代田区有楽町1丁目10番1号

成 弁理士 柳 原 ②代 理

1. 発明の名称

シート状貼着剤の製造方法

2. 特許請求の範囲

1.① 側鎖にアミノ基を有する蛋白質水溶液に 有効成分を乳化させて有効成分乳化液を得る工程 ٤.

- ② N-ヒドロキシイミドエステル化合物からな る架橋剤を親水性粘着力付与剤に分散させて架橋 **刑分散液を得る工程と、**
- ③ 前記有効成分乳化液と架橋剤分散液とを混 合して青体を得る工程と、
- ④ 得られた膏体をシート状支持体と一体化す る成形工程と

を含むシート状貼着剤の製造方法。

2. N-ヒドロキシイミドエステルが一般式[I] または[1]で示されるものである特許請求の範囲 第1項記載の製造方法。

(ただし式中、

Xは炭素数が2~6で、2~6個の水酸基を持 つ化合物の残基.

A はオキシエチレン甚または(および)オキシ プロピレン基、

Y は二塩基酸残基、

ZI

およびその部分置換体、

およびその部分置換体、

およびその部分置換体、

およびその部分置換体、

およびその部分置換体、

本発明は医療用または非医療用のパップ剤や、 化粧用のパック剤等のシート状貼着剤の製造方法、 特に側鎖にアミノ基を有する蛋白質水溶液とN-ヒ ドロキシイミドエステル化合物とを反応させて得 られる付加生成物を基剤とし、これに親水性粘着 力付与剤を配合したシート状貼着剤の製造方法に 関するものである。

〔従来の技術〕

パップ剤等のシート状貼着剤として、倒額にアミノ基を有する蛋白質水溶液とN-ヒドロキシイミドエステル化合物とを反応させ、架橋して得られる付加生成物を搭剤とするシート状貼着剤が知られている(特闘昭61-282314)。

従来のシート状貼着剤の製造方法は、蛋白質水溶液に有効成分を乳化し、一方、架橋剤としてのN-ヒドロキシイミドエステル化合物を水に溶解して、これを有効成分の乳化液へ加え、均一に撹拌、混合した後、不緩布上へ塗布し、ポリエチレンフィルムあるいはポリプロピレンフィルムのフェイシングを施してシート状貼着剤を製造している。

およびその部分置換体、ならびに

およびその部分置換体から選ばれる基、

m # 1 ~ 3000.

n # 2~6

を示す。)

3. 親水性粘着力付与剤がグリセリン、エチレングリコール、プロピレングリコール、常温で被状のポリエチレングリコールおよび常温で液状のポリプロピレングリコールから選ばれる1 種または2種以上のものである特許請求の範囲第1項または第2項記載の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

〔発明が解決しようとする問題点〕

また水に溶解したN-ヒドロキシイミドエステル 化合物を、有効成分を乳化させた蛋白質水溶液へ 直接混合するため、水に溶解した分子状のN-ヒド ロキシイミドエステル化合物が、最初に接触した 蛋白質中のアミノ基と瞬時に反応して、局所的に 架橋密度の高いゲルが生じ、その結果斉体中に架 構密度の疎な部分と密な部分が生成する。

このためシート状貼着剤の場所によって、粘着性や有効成分の経皮吸収性に差が出て、品質的に安定したものを製造しにくいという問題点があった。

本発明の目的は、架橋剤としてのN-ヒドロキシイミドエステル化合物が蛋白質のアミノ基と反応する前に分解したり、あるいは局所的に反応することを防止して、シート状貼着剤の品質の低下をなくし、均一な粘弾性、粘着性、経皮吸収性等を有する資体ゲルを得ることができるシート状貼着剤の製造方法を提案することにある。

(問題点を解決するための手段)

本発明は、

- ① 側鎖にアミノ茲を有する蛋白質水溶液に有 効成分を乳化させて有効成分乳化液を得る工程と、
- ② N-ヒドロキシイミドエステル化合物からなる架橋剤を親水性粘着力付与剤に分散させて架橋剤分散液を得る工程と、
 - ③ 前記有効成分乳化液と架橋剤分散液とを混

延剤などを添加することができる。

充填剤としては、カオリン、ベントナイト、亜 鉛革、二酸化チタンなどの無機充填剤がある。粘 剤としてはロジン、エステルガム、ポリブテン、 ポリイソブテンなどがある。またゲル化遅延剤と しては、塩化カリウム、塩化ナトリウム、塩化カ 合して青体を得る工程と、

⑦ 得られた青体をシート状支持体と一体化する成形工程と

を含むシート状貼着剤の製造方法である。

本発明ではまず有効成分の乳化工程として、側 質にアミノ基を有する蛋白質水溶液に薬効成分、 化粧料成分等の有効成分を乳化させて、有効成分 乳化液を得る。

本発明において使用する蛋白質は、傾倒にアミノ基を有する水溶性蛋白質であればよい。このような蛋白質としては、ゼラチン、プロテオース、ペプトン、カゼイン、アルブミン、グロブリン、プロラミン、プロタミン、ヒストン、グルテリン、セリシン、水溶性コラーゲンあるいはこれらの混合物があげられる。

これらの蛋白質は水溶液として使用されるが、この場合蛋白質を可溶化するため、または中和の目的で水酸化ナトリウムなどを添加することができる。またこれらの蛋白質水溶液には必要に応じて水溶性高分子物質、充填剤、粘着剤、ゲル化遅

ルシウム、塩化マグネシウム、塩化アンモニウム、 塩化マグネシウム・アンモニウム、塩化亜鉛、塩 化アルミニウム等の塩類や、レゾルシン、ヒドロ キノン、ピロカテキン、ピロガロール、フルフラ ール、尿素、エタノール、エリスリトール等の化 合物などがある。

 硝酸イソソルビド、四硝酸ペンタエリスリトール。 エストラジオール、クロニジン、アドリアマイシ ン、ピタミンE、グリチルリチン、ァ-オリザノ ール等の薬効成分、または香料、ハッカ油、1~ メントール、栄養素、ピタミンA、ピタミンD、 スカーラン、ラノリン、アポガド油、オリーブ油、 ジメチルシロキサン、メチルフェニルポリシロキ サン、シリコーン油、卵白の乾燥粉末、ゆで卵の 卵黄の乾燥粉末、エタノール、パラベン、酢酸ト コフェロール (ビタミンE)、スクワラン、セレ シン、流動パラフィン、タートル油、ミンク油、 ミツロウ、鯨ロウ、ステアリン酸、パルミチン酸、 イソプロピルミリステート、オクチルドデシルミ リステート、カルポキシルメチルセルロースナト リウム、コラーゲン、ポリエチレングリコール. ラウリル酸ジエタノールアミド、ポリオキシエデ レンラノリン、防腐剤、ジベレリン、蛋白分解酸 素、色素、酸化防止剤、超衝剤等の化粧料成分な どおよびその混合物がある。

乳化の方法は、蛋白質水溶液に有効成分および

界面活性剤を加えて、ホモミキサー、ホモディスパー、ラボスターラー、コロイドミル、高圧ホモジナイザー、噴流式速統乳化分散機等を周にの分配で、カウを含む油液を蛋白質水溶液中に分のでは2000cPs 以下が好ましいが、これはは 2×10°c とのでも、高せん断分散後を利用すれば 2×10°c とのできる。こうして得られたののでは、高いのでは、カウルのでは、カウルのでは、カウルのでは、カウルのでは、カウルの関連から2μ以下が好ましたの関連から2μ以下が安ましたの関連から2μ以下が安ましたの関連から2μ以下が受力を含ませたの関連から2μ以下が受力を含ませたの関連から2μ以下が安ましたの関連から2μ以下が安まとの関連から2μ以下が安まとの関連から2μ以下が安まとの関連から2μ以下が東東の関連から2μ以下が発力にある。

一方、架橋剤の分散工程として、N-ヒドロキシイミドエステル化合物からなる架橋剤を親水性粘着力付与剤に分散させて、架橋剤分散液を得る。

本発明に使用される架構剤としてのN-ヒドロキシイミドエステル化合物としては、一般式[1]または(II)で示される化合物が利用される。

$$X = (A) = Y - N \begin{bmatrix} C \\ C \\ C \end{bmatrix} \dots \{1\}$$

(ただし式中.

Xは炭素数が2~6で、2~6個の水酸基を持つ化合物の残基、

A はオキシエチレン募または (および) オキシ プロピレン基、

Y は二塩基酸残基、

Z は

およびその部分置換体、

およびその部分置換体、

およびその部分置換体、

およびその部分置換体、

およびその部分置換体、

およびその部分置換体、ならびに

およびその部分 配換体から選ばれる基、 mは1~3000、

n は 2 ~ 6

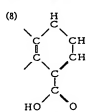
を示す。)

一般式[1]および[I]において、Xは炭素数が2~6で、2~6個の水酸基を持つ化合物、例えばエチレングリコール、プロピレングリコール、グリセリン、ジグリセリン、トリメチロールエタン、トリメチロールプロパン、エリトリトール、ペンタエリトリトール、ソルビトール、マンニトリル、グルコース、マンノース、キシロース、ソルビタンなどから生ずるアルコール残基であり、

ン酸、アスパラギン酸、グルタミン酸、α·ケト グルタル酸、α-オキシグルタタル酸などの二塩 基酸残基を示す。

Z は前記式(Ⅲ)~(Ⅲ)の部分構造の外、その部分複数体として、例えば

式[四]の場合、



式[V]の場合、

式[VI]の場合、

nはこれに対応して2~6の値を示す。

Aはオキシエチレンまたはオキシブロピレンおよび両者の共重合体単位であり、mはその平均付加モル数を示す。

Yは二塩基酸、例えばシュウ酸、マロン酸、コ ハク酸、グルタル酸、アジピン酸、ピメリン酸、 コルク酸、アゼライン酸、セバチン酸、ノナン -ジカルポン酸、デカン - ジカルポン酸、ウンデカ ン・ジカルボン酸、イソコハク酸、メチルコハク 酸、エチルマロン酸、ジメチルマロン酸、リンゴ 盤、タルトロン酸、マレイン酸、フマール酸、オ キサル酢酸、酒石酸、メソシュウ酸、アセトンジ カルボン酸、シトラコン酸、メサコン酸、イタコ ン酸、フタル酸、イソフタル酸、テレフタル酸、 ホモフタル酸、ヘキサヒドロフタル酸、テトラヒ ドロフタル酸、ジヒドロフタル酸、o-フェニレン 二酢酸、■-フェニレン二酢酸、p-フェニレン二酢 酸、o-フェニレン酢酸-β-プロピオン酸、ナフタ レン-2,3-ジカルポン酸、ナフタシン-1,2-ジカル ポン酸、ナフタレン-1,8-ジカルポン酸、ジフェ

式(VII)の場合、

などである酸イミドの部分構造を示すものである。 以上の各構成からなる一般式(I)および(II)の化 合物は、アミノ基と特異的に反応し、イミドオキ シ基を遊離してアミノ基と付加生成物を作るので、 下記例に示す如く、ゼラチン等の側領にアミノ基 を有する蛋白質に対し、架橋剤として働き、常温、 水溶液中で架橋反応を行い、蛋白質を高分子化し て良好なゲルを形成する。

ルコール残基の場合には、nは4や6であって一般式[1]化合物は多官能の架橋剤となり、これらによってゲルを作る場合、架橋密度の高い剛直なゲルを形成する。

また A がオキシエチレンの場合には、オキシプロピレンの場合より一般式(I) 化合物の親水性は大きく、オキシエチレンとオキシプロピレンの共 重合体の場合、親水性は両者の比率によって変わるので、これによってゲルの親水性の度合を調整することができる。

mは 1~3000の範囲を取り得るが、mが小さいほど一般式(I)化合物の単位重量当りの架構密度は高くなるため、ゲルは附直なゲルが得られやすく、かつ一般式(I)化合物の親水性は小さくなる。mが3000を越えると、一般式(I)の化合物中のイミドエステル部分が小さくなり過ぎ、架構剤としての作用が著しく小さくなって実用に適さない。

なおYの二塩基酸残基は、アルコールのオキシアルキレン付加物および酸イミドとのエステル化の容易さなどから任意に選択される。

上記の反応において、 X がエチレングリコール、プロピレングリコールなどのジオールから生ずるアルコール残基の場合、 n は 2 となって一般式(I)化合物は 2 官能の架橋剤となり、比較的柔かいゲルを形成する。また X がベンタエリトリトールやソルビトールなどのポリオールから生ずるア

また酸イミドとしては、 Z の部分構造が一般式 [四] およびその部分置換体であるフタルイミド、一般式 [VI] およびその部分置換体であるマレイミドならびに一般式 [VI] およびその部分置換体であるスクシンイミドが工業的に製造し易く、 かつ安価であるので望ましい。

架橋剤であるN-ヒドロキシイミドエステル化合物を親水性粘着力付与剤へ均一に分散する方法としては、N-ヒドロキシイミドエステル化合物を親

水性粘着力付与剤中へ徐々に加えながら、ホモデ ィスパーでプレミックスし、この租分散液を冷却 して、コロイドミル、ホモミキサー、高圧ホモジ ナイザー、ロールミル、ポールミル、グレインミ ル、サンドミル、アトライター、擂浪機、噴流式 連続乳化分散機、その他の高せん断分散機を用い てN-ヒドロキシイミドエステル化合物を親水性粘 着力付与剤中へ均一に分散して架橋剤分散液を得 ることができる。この際、分散液の温度は30℃以 下が望ましく、N-ヒドロキシイミドエステル化合 物の安定性を考慮すると、分散の際にあまり温度 が上昇しないか、上昇しても分散直後に急冷させ て温度を下げるような分散方法を利用するのが良 い、またN-ヒドロキシイミドエステル化合物の粒 度は 200μ以下が望ましく、有効成分を乳化した 蛋白質水溶液との均一な反応性を考慮すると、粒 皮は小さければ小さい程良い。

またN-ヒドロキシイミドエステル化合物の親水 性粘着力付与削への均一な分散方法としては、次 のような方法でもよい。すなわち、N-ヒドロキシ

的2被定量混合方法が好ましい。連続的2被定量 混合方法としては、定量ポンプを使用して有効成 分乳化液および架橋剤分散液より一定量ずつ各溶 液を供給し、これをパイプラインホモミキサー、 連続式がレインミル、連続式サイドミル、連続式 アトライター、噴流式連続乳化分散機、その他の 連続式高せん断分散機に通して、乳化液と架橋剤 分散液を均一に混合して青体を得る。

 イミドエステルと合物を強をでした。 現結を対かしたないで、 現がは、 では、 がないがないで、 がないがないがないがないが、 では、 がいれてがいい。 では、 では、 では、 では、 では、 でがいれて、 でいれて、

次の混合工程では、有効成分を蛋白質水溶液に 乳化させた有効成分乳化液と、架橋剤であるN-ヒ ドロキシイミドエステル化合物を親水性粘着力付 与剤に分散させた架橋剤分散液とを混合する。混 合方法は連続式でも、バッチ式でもよいが、連続

体を生成する。有効成分乳化液と架橋剤分散液を 混合した直接から反応は開始するため、この2液 混合工程では液温があまり上昇しないように、冷 却しながら行う方が望ましい。

成形方法1の場合は、あらかじめ膏体液を加湿して膏体を半ゲル状にし、これをスリットから押し出しながらシート状に成形して、シート状支持

体上へ展延するの、変にみを超さするのが望まするのが望まするのが望まするのが望まするのが望まするのが望まるのが望まるのが望まるのででは、加速を圧着させ、から、加速を圧着させるため、が大きに変がしたができませる。 がある。 がある。 ができない。 ができない。 できない。 できない、 できない。 できない。 できない。 できない、 できない、 できない。 できない。 できない。 できない。 できない。 できない。 できない。

(発明の効果)

以上のとおり、本苑明によれば、架橋剤を親水性粘着力付与剤に分散させて有効成分乳化液と反応させるようにしたので、N-ヒドロキシイミドエステル化合物の加水分解が原因で発生する青体のシート状支持体への裏じみもなく、青体中の架橋密度のばらつきによるシート状貼着剤の場所による粘着力のばらつきや、有効成分の経皮吸収性の低下が改善され、青体粘着性や有効成分の経皮吸

$$CH_3-CH-O-M_3$$
 $M_3:-(CH_2CHO)_{100}C$ $C-O-N$ $C-CH_3$ CH_3-CH_3 $C-CH_3$ $C-CH$

製造例3

グリセリン1 モルに 120モルのプロピレンオキサイドを付加銀合させて得たグリセリンのポリプロピレングリコールエーテルに、3 モルの無水フタル酸を反応させてハーフェステルを作り、これに3 モルのN-ヒドロキシフタルイミドを反応させて架橋剤3 を顕挺した。

製造例4

ペンタエリトリトール 1 モルに1600モルのエチ レンオキサイドを付加重合させて得たペンタエリ トリトールのポリエチレングリコールエーテルに、 収性が優れたシート状貼着剤を製造することがで きる。

(実施例)

以下、実施例および比較例によって本発明を具体的に説明する。

製造例1

付加モル数141モルのポリエチレングリコール に、2モルの無水マレイン酸を反応させてハーフ エステルを作り、これに2モルのN-ヒドロキシス クシンイミドを反応させて架橋剤1を調製した。

製造例 2

付加モル数 201モルのポリプロピレングリコールに、2モルの無水コハク酸を反応させてハーフエステルを作り、これに2モルのN-ヒドロキシグルタコンイミドを反応させて架橋剤2を調製した。

4 モルの無水シトラコン酸を反応させてハーフェステルを作り、これに 4 モルのN-ヒドロキシマレイミドを反応させて架橋剤 4 を調製した。

$$CH_{2}-O-M_{4}$$
 $M_{4}-O-CH_{2}-C-CH_{2}-O-M_{4}$
 $CH_{2}-O-M_{4}$
 $CH_{2}-O-M_{4}$
 $M_{4}:-(CH_{2}CH_{2}O)_{400}C$
 $CH=C$
 $C-CH$

製造例 5

付加モル数802モルのポリエチレングリコールの両末端をクロム酸で酸化してジカルボン酸とし、これに2モルのN-ヒドロキシスクシンイミドを反応させて架橋射5を調製した。

製造例 6

付加モル数22のポリプロピレングリコールの商

端を金属ナトリウム、モノクロロ酢酸ソーダで酸化してジカルポン酸とし、これに2モルのN-ヒドロキシフタルイミドを反応させて架橋剤6を調製した。

実施例1

第1表に示す配合に基づき、原料1(ゼラチン)に原料30(水)の全量を加えて70~80℃に加温溶解した後、原料6、9、28(ポリピニルアルコール、酸化チタン、塩化マグネシウム)を加えて5分間撹拌した。40℃以下に冷却後、これに原料11、12、13、14、15(サリチル酸グリコール、 4-メントール、d2-カンフル、酢酸トコフェロール、ノニオン系界面活性剤)の混合溶液を加え、ホモミキサーM型(特殊機化工薬社製)により10000rpmで5分間撹拌して直径2μ以下の有効成分の油滴を分散させた。これを4.液とする。

直径10mmのステンレス鋼製の円形蝎子に豚皮を貼り付け、これをブリキ板上へ固定したシート 北路 新加 の 青体面へ 報せる。 次に90gの重りを 1分間 端子上へ載せた後、重りを取りはずし、この場子上端をダイノメーター(BYK-Chemie 社製のの上端をダイノメーター(BYK-Chemie 社製のの上に接続する。引張速度15mm/minでシート状貼着剤を固定したととも着力の関係をこのでは、この時のピークトップの粘着力を 2000 でのシート 状貼着 別の 青体 面上で 場所を変えて 5回行い、この 結果を 第1回ない し第6回に たった

(豚皮に対する経皮吸収性の測定方法)

シート状貼着剤を直径 4.6cmの円形に切取り、これに減菌凍結乾燥豚皮(厚さ0.1~0.5mm、抗体化成工業社製アロアスク)を貼り付け、常法によりザルトリウス吸収試験機(カールツァイス社製)に装着する。次に人工血漿としてリン酸緩衝液100m2 を調製し、これをザルトリウム吸収試験機

次に原料23(グリセリン)に原料17(架構創1)を 徐々に加えながら、ホモディスパーL型(特殊機 化工業社製)で5分間プレミックスし、10℃以下 に冷却後、これをコロイドミル(特殊機化工業社 製)により6000rpmで直径200μ以下に分散した。 これをB,被とする。

次にA. 液対B. 液が5:1となるように定量ポンプを調整し、これをパイプラインミキサー(特殊機化工業製)に通して6000rpmで2液を混合し、皿状容器(内寸150mm×100mm×滚さ5mm、外寸160mm×110mm)内へ20g分注し、均一に展延したのち、60℃の違赤外線炉内で5分間反応させ、シート状支持体を圧着し、蓋材用フィルムを重ねて密封して実施例1のシート状貼着剤を得た。

これを一昼夜室温に放置後、蓋材用フィルムをはがしてシート状貼着剤を取り出し、以下に示す方法によって青体の粘着力、および豚皮に対する 経皮吸収性を測定した。その結果を第1回および第7回に示した。

(粘着力の調定方法)

実旗例2

に入れ、 32±1でに保温しながら循環する。一定 時間ごとに約1 m2サンプリングし、 0.2μのニト ロセルロース製メンブランフィルターで進過し、 液体クロマトグラフィーで有効成分を定量した。 この結果を第7 図ないし第12図に示した。

第1表に示す配合に基づき、原料 2 (カゼイン) に原料30(水)の全量と、原料16 (水酸化ナトリウム)を加えて70~80℃に加温溶解した後、原料6、8、9 (ポリビニルアルコール、カオリン、酸化チタン)を加えて5分間撹拌した。40℃以下に冷却後、原料11、12、13、14、15 (サリチル酸グリコール、&-メントール、d2-カンフル、酢酸トコフェロール、ノニオン系界面活性剤)の混合溶液を加え、ホモディスパーL型(特殊優化工薬社製)により10000cpmで10分間撹拌して、直径2 μ以下の

次に原料24(エチレングリコール)に原料18(架 橋剤2)を徐々に加えながら、ホモディスパーL 型(特殊機化工業社製)により5分間プレミック

有効成分の油滴を分散させた。これをイス液とする。

スし、10℃以下に冷却後、これを高粘度用ホモミキサー M型(特殊機化工薬社製) により8000rpmで5分間損拌して、直径 200 μ以下に分散した。これをBa液とする。

次にA₂ 被対B₂ 液が4:1となるように定量ポンプを調整し、これを連続式高圧ホモジナイザー(ゴーリン社製)に通して液を混合し、皿状容器(内寸150mm×100mm×深さ5mm、外寸160mm×110mm)内へ20g分注し、均一に展延したのち、60℃のホットプレート上で5分間反応させ、シート状支持体を圧着し、蓋材用フィルムを重ねて密封して実施例2のシート状貼着剤を得た。

これを一昼夜室温に放置後、蓋材用フィルムをはがしてシート状貼着剤を取り出し、実施例1と 同様の粘着力、経皮吸収性試験を行い、その試験 結果を第2図および第8図に示した。

実施例3

第1表に示す配合に基づき、原料3 (アルブミン) に原料30(水)の全量を加えて40~50℃に加温 溶解した後、原料6、8、9(ポリピニルアルコール、

着し、菱材用フィルムを重ねて密封して実施例3 のシート状貼着剤を得た。

これを一昼夜室温に放置後、蓋材用フィルムを はがしてシート状脳着剤を取り出し、実施例1と 同様の粘着力、経皮吸収性試験を行い、その試験 結果を第3図および第9図に示した。

実施例4

第1表に示す配合に基づき、原料4(セリシン)に原料30(水)の全量を加えて40~50℃に加温溶解した後、原料7、10、16(25%ポリアクリル酸水溶液、亜鉛蕈、水酸化ナトリウム)を加えて5分間摂拌した。40℃以下に冷却後、原料11、12、13、14、15(サリチル酸グリコール、 2 - メントール、d2-カンフル、酢酸トコフェロール、ノニオン系界面活性剤)の混合溶液を加え、コロイドミル(特殊後化工薬社製)により10000rp≡で連続的に摂拌して、直径2μ以下の有効成分の油滴を分散させた。これを4.液とする。

次に原料20(架構剤4)を被体窒素で凍結したの ち、すぐにサンプルミル(日本ゼネラル社裂)で高 カオリン、酸化チタン)を加えて5分間撹拌した。40℃以下に冷却後、原料11、12、13、14、15(サリチル酸グリコール、2-メントール、d2-カンフル、酢酸トコフェロール、ノニオン系界面活性剤)の混合溶液を加え、コロイドミル(特殊機化工業社製)により8000rpaで連続的に撹拌して、直径2μ以下の有効成分の油滴を分散させた。これをA、液とする。

次に原料25(プロピレングリコール)に原料19 (架橋利3)を徐々に加えながら、ホモディスパー L型 (特殊機化工築社製)により5分間プレミッ クスし、10で以下に冷却後、これを高圧ホモジナ イザー (ゴーリン社製)に通して、直径200 μ以下 に分散した。これをB,液とする。

次にA, 液対B, 液がB: 1となるように定量ポンプを調整し、これを噴流式連続乳化分散機(特殊機化工業社製)に通して2液を混合し、皿状容器(内寸150mm×100mm×深さ5mm、外寸160mm×110mm)内へ20g分注し、均一に展延したのち、60℃の赤外線炉内で5分間反応させ、シート状支持体を圧

速粉砕して微粉化した。これを10℃以下に冷却した原料26(ポリエチレングリコール#200)に徐々に加えながら高粘度用ホモミキサーM型(特殊機化工業社製)で5000でpm、5分間提押して直径100m以下に分散した。これをB・液とする。

次にA。液対B。液が3:1となるように定量ポンプを調整し、これをパイプインホモミキサー(特殊機化工業社製)に通して6000rpmで2液を混合し、皿状容器(内寸150mm×100mm×深さ5mm、外寸160mm×110mm)内へ20g分注し、均一に展延した後、60℃の遠赤外線炉内で10分間反応させ、シート状支持体を圧着し、蓋材用フィルムを重ねて密封して実施例4のシート状貼着剤を得た。

これを一昼夜室温に放置後、盗材用フィルムをはがしてシート状貼着剤を取り出し、実施例1と 同様の粘着力、経皮吸収性試験を行い、その試験 結果を第4図および第10図に示した。

宴族例 5

第1表に示す配合に基づき、原料5 (グロブリン) に原料30(水)の全量を加えて50~60℃に加温。

溶解した後、原料7、10、16(25%ポリアクリル酸水溶液、亜鉛塑、水酸化ナトリウム)を加えて5分間摂拌した。40℃以下に合却後、原料11、12、13、14、15(サリチル酸グリコール、 2・メントール、d2・カンフル、酢酸トコフェロール、ノニオン系界面活性剤)の混合溶液を加え、噴流式連続乳化分散機(特殊機化工業社製)により直径2μ以下の有効成分の油滴を分散させた。これをAi 液とする。

次に、原料21(架橋利5)を液体窒素で凍結したのち、すぐにサンプルミル(日本ゼネラル社製)で高速枠砕して微粉化した。これを原料27(ポリプロピレングリコール#400)に徐々に加えながら5分間プレミックスし、10℃以下に冷却後、これをコロイドミル(特殊機化工業社製)により4000 гр■で直径100 μ以下に分散した。これをB。被とする。

次にA。液対B。液が2:1となるように定量ポンプを調整し、これを連続式コロイドミル(特殊機化工業社製)に通して8000rpmで2液を混合し、皿

直径 2 μ以下の有効成分の油滴を分散させた。これをA。液とする。

次に原料22(架橋剤6)を液体窒素で凍結したのち、すぐにサンプルミル(日本ゼネラル社型)で高速粉砕して微粉化した。これを原料23 (グリセリン)に徐々に加えながら5分間プレミックスし、10℃以下に冷却後、これを石川式撹拌醤液機竪型20号(石川工場社製)の乳鉢内に移し、5分間処理して直径100 μ以下に分散した。これをB。とする。

次にA。被対B。被が9:1となるように定量ポンプを調整し、これをパイプラインミキサー(特殊機化工薬社製)により10000rpmで2被を混合し、皿状容器(内寸150mm×100mm×深さ5mm、外寸160mm×110mm)内へ20g分注し、均一に展延した後、60℃の赤外線炉内で3分間反応させ、シート状支持体を圧着し、蓋材用フィルムを重ねて密封して実施例6のシート状別着剤を得た。

これを一昼夜室温に放置後、菱材用フィルムを はがしてシート状貼着剤を取り出し、実施例1と 同様の粘着力、経皮吸収性試験を行い、その試験 状容器 (内寸150mm×100mm×深さ5mm、外寸160mm×110mm) 内へ20g分注し、均一に展延した後、60 でのホットプレート上で10分間反応させ、シート 状支持体を圧着し、蓋材用フィルムを重ねて密封 して実施例5のシート状貼着剤を得た。

これを一昼夜室温に放置後、蓋材用フィルムをはがしてシート状貼着剤を取り出し、実施例1と同様の粘着力、経皮吸収性試験を行い、その試験結果を第5図および第11図に示した。

宝施例6

第1表に示す配合に基づき、原料1(ゼラチン)に原料30(水)の全量を加えて70~80℃に加温溶解した後、原料7、8、10、16、29(25%ポリアクリル酸水溶液、カオリン、亜鉛薬、水酸化ナトリウム、尿素)を加えて5分間損拌した。40℃以下に冷却後、これに原料11、12、13、14、15(サリチル酸グリコール、2-メントール、d2-カンフル、酢酸トコフェロール、ノニオン系界面活性剤)の混合溶液を加え、ラボスターラーLS-50(ヤマト科学器機社製)により10000rpmで10分間損拌して、

結果を第6回および第12回に示した。 比較例1

第1表に示す配合に基づき、原料1(ゼラチン)に原料30(水)の37.7重量部を加えて70~80℃に加温溶解した後、原料6、9、23、28(ポリピニルアルコール、酸化チタン、グリセリン、塩化マグネシウム)を加えて5分間投搾した。40℃以下に冷却後、これに原料11、12、13、14、15(サリチル酸グリコール、2-メントール、d2-カンフル、酢酸トコマロール、ノニオン系界面活性剤)の混合溶液を加え、ホモミキサーM型(特殊機化工業社製)により10000でp■で5分間投搾して、直径2μ以下の有効成分の油滴を分散させた。これをAr液とする。次に原料17(架橋剤1)を原料30(水)の残りの15重量部に加えて3分間投搾し、完全に溶解したものをBr液とする。

次にA、被対B、被が5:1となるように定量ポンプを調整し、これをパイプラインミキサー(特殊 後化工業社製)により6000rpmで2液を混合し、皿 状容器(内寸150mm×100mm×深さ5mm、外寸160mm ×110mm)内へ20g分注し、均一に展延したのち、 60℃の遮赤外線炉内で5分間反応させ、シート状 支持体を圧着し、蓋材用フィルムを重ねて密封し て比較例1のシート状貼着剤を得た。

これを一昼夜室温に放置後、蓋材用フィルムを はがしてシート状貼着剤を取り出し、実施例1と 同様の粘着力、経皮吸収性試験を行い、その試験 結果を第1図および第7図に示した。

比較例 2

第1表に示す配合に基づき、原料 2 (カゼイン) に原料30(水)の31重量部と、原料16 (水酸化ナトリウム)を加えて70~80℃に加温溶解した後、原料6、8、9、24(ポリビニルアルコール、カオリン、酸化チタン、エチレングリコール)を加えて5分間撹拌した。40℃以下に冷却後、原料11、12、13、14、15 (サリチル酸グリコール、4-メントール、da-カンフル、酢酸トコフェロール、ノニオン系界面活性剤)の混合溶液を加え、ホモディスパーL型(特殊機化工業社製)により10000rpmで10分間撹拌して、直径2μ以下の有効成分の油液を分

グリコール)を加えて 5 分間撹拌した。40 ℃以下に冷却後、原料11、12、13、14、15 (サリチル酸グリコール、 α-メントール、 d2-カンフル、 酢酸トコフェロール、ノニオン系界面活性剤)の混合溶液を加え、コロイドミル(特殊機化工薬社製)により8000 rpmで連続的に撹拌して、直径2 μ以下の有効成分の油滴を分散させた。これを A。液とする、次に原料19(架橋剤 3)を原料30(水)の10重量部に加えて 3 分間撹拌し、完全に溶解したものを B。液とする。

A, 液対8, 液が8:1となるように定量ポンプを調整し、これを噴流式連続乳化分散機(特殊機化工業社製)に通して2液を混合し、皿状容器(内寸150mm×100mm×深さ5mm、外寸160mm×110mm)内へ20g分注し、均一に展延したのち、60℃の赤外線炉内で5分間反応させ、シート状支持体を圧着し、蓋材用フィルムを重ねて密封して比較例3のシート状貼着剤を得た。

これを一昼夜室温に放置後、蓋材用フィルムを はがしてシート状貼着剤を取り出し、実施例1と 敗させた。これをA。被とする。次に原料18(架構剤2)を原料30(水)の20重量部に加えて3分間損搾し、完全に溶解したものをB。液とする。

次にA。液対B。液が4:1となるように定量ポンプを調整し、これを連続式高圧ホモジナイザー(ゴーリン社製)に通して2液を混合し、皿状容器(内寸150mm×100mm×深さ5mm、外寸160mm×110mm)内へ20g分注し、均一に展延したのち、60℃のホットプレート上で5分間反応させ、シート状支持体を圧着し、蓋材用フィルムを重ねて密封して比較例2のシート状貼着剤を得た。

これを一昼夜放置後、蓋材用フィルムをはがしてシート状貼着剤を取り出し、実施例1と同様の粘着力、軽皮吸収性試験を行い、その試験結果を第2図および第8図に示した。

比較例3

第1表に示す配合に基づき、原料3 (アルブミン) に原料30(水)の50.7重量部を加えて40~50℃に加温溶解した後、原料6、8、9、25(ポリビニルアルコール、カオリン、酸化チタン、プロピレン

同様の粘着力、経皮吸収性試験を行い、その試験 結果を第3図および第9図に示した。

比較例 4

第1表に示す配合に基づき、原料 1 (セリシン) に原料 30 (水) の 38.9 重量部を加えて 40~50℃に加温溶解した後、原料 7、10、16、26 (25 % ポリアクリル酸水溶液、亜鉛塑、水酸化ナトリウム、ポリエチレングリコール # 200) を加えて 5 分間規律した。40℃以下に冷却後、原料 11、12、13、14、15 (サリチル酸グリコール、2 - メントール、d2-カンフル、酢酸トコフェロール、ノニオン系界面活性剤) の混合溶液を加え、コロイドミル (特殊優化工業社製) により 10000 rp = で連続的に規律して、直径 2 μ以下の有効成分の油滴を分散させた。これを A 1。液とする。次に原料 20 (架橋利 4) を原料 30 (水) の 20 重量部に加えて 10 分間規律し、完全に溶解したものを B 1。液とする。

A.o. 液対B.o. 液が 3 : 1 となるように定量ポンプを調整し、これをパイプラインホモミキサー(特殊機化工業社製)により6000rp=で2液を混合し、

皿状容器 (内寸150mm×100mm×深さ5mm、外寸160mm×110mm)内へ20g分注し、均一に展延した後、60℃の遠赤外線炉内で10分間反応させ、シート状支持体を圧着し、蓋材用フィルムを重ねて密封して比較例4のシート状肪者剤を得た。

これを一昼夜放置後、蓋材用フィルムをはがしてシート状貼着剤を取り出し、実施例1と同様の粘着力、経皮吸収性試験を行い、その試験結果を第4回および第10回に示した。

比較例 5

第1表に示す配合に基づき、原料5(グロブリン)に原料30(水)の17重量部を加えて50~60℃に加温溶解した後、原料7、10、16、27(25%ポリアクリル酸水溶液、亜鉛草、水酸化ナトリウム、ポリプロピレングリコール#400)を加えて5分間撹拌した。40℃以下に冷却後、原料11、12、13、14、15(サリチル酸グリコール、&-メントール、d&-カンフル、酢酸トコフェロール、ノニオン系界面活性剤)の混合溶液を加え、噴流式連続乳化分散機(特殊機化工業社製)により直径2μ以下の有

ポリアクリル酸水溶液、カオリン、亜鉛率、水酸化ナトリウム、グリセリン、尿素)を加えて 5分間摂拌した。40℃以下に冷却後、これに原料11、12、13、14、15(サリチル酸グリコール、 β-メントール、d 2-カンフル、酢酸トコフェロール、ノニオン系界面活性剤)の混合溶液を加え、ラボスターラーLS-50(ヤマト科学器機社製)により10000 гр で10分間摂拌して、直径 2 μ以下の有効成分の油滴を分散させた。これを Αι 液とする。次に原料22(架橋剤 6)を原料30(水)の10重量部に加えて 3 分間損拌し、完全に溶解したものを Βι 液とする。

A1. 液対B1. 液が 9:1となるように定量ポンプを調整し、これをパイプラインミキサー(特殊機化工弊社製)により10000rpmで2液を混合し、皿状容器(内寸150mm×100mm×深さ5mm、外寸160mm×110mm)内へ20g分注し、均一に展延した後、60℃の赤外線炉内で3分間反応させ、シート状支持体を圧着し、蓝材用フィルムを重ねて密封して比較例6のシート状貼着剤を得た。

効成分の油滴を分散させた。これを A...液とする。 次に原料21(架橋削5)を原料30(水)の25重量部に 加えて10分間損拌し、完全に溶解したものを B... 液とする。

A11 被対B11 被が2:1となるように定量ポンプンを調整し、これを連続式コロイドミル (特殊機化工業社製)により8000rpmで2液を混合し、皿状容器(内寸150mm×100mm×深さ5mm、外寸160mm×110mm) 内へ20g分注し、均一に展延した後、60℃のホットプレート上で10分間反応させ、シート状支持体を圧着し、蓋材用フィルムを重ねて密封して比較例5のシート状貼着組を得た。

これを一昼夜室温に放置後、蓋材用フィルムをはがしてシート状貼着剤を取り出し、実施例 1 と 同様の粘着力、経皮吸収性試験を行い、その試験 結果を第 5 図および第11 図に示した。

比較例6

第1表に示す配合に基づき、原料1(ゼラチン) に原料30(水)の39.5重量部を加えて70~80℃に加 温溶解した後、原料7、8、10、16、23、29 (25%

これを一昼夜室温に放置後、蓋材用フィルムをはがしてシート状貼着剤を取り出し、実施例1と 同様の粘着力、経皮吸収性試験を行い、その試験 結果を第6 図および第12図に示した。

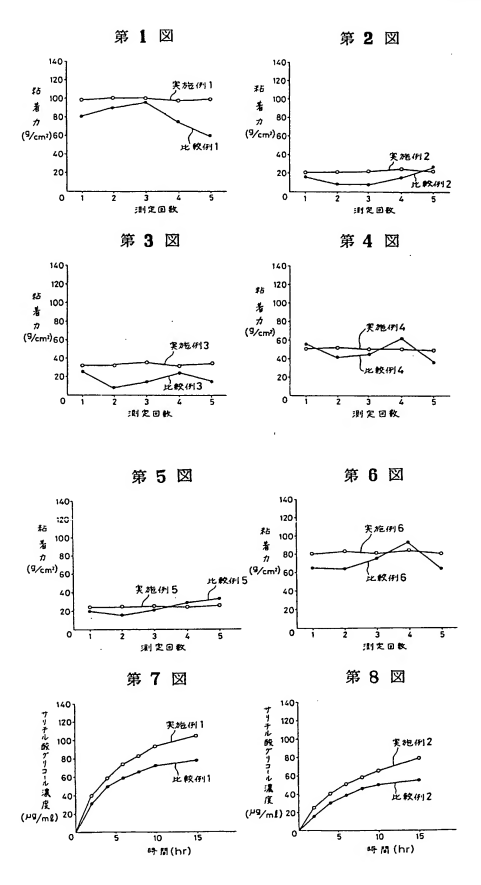
は、		9	2						m	2		-	-	_	0.5	0.3		0.2					,	5:0	2					:	71	49.5	9
日 口田		ß					2		m	_		_	_		0.5	6.3	_	0.2					≘ .						52			42	80
	(比较粥)	4				S			s			_	· 🛶	_	0.5	0.3	-	0.3				9				_		02				58.9	100
	超	ဗ			•			v,		9.	-		_	-	0.5	0.3	-				1.5						2					60.7	100
	₩.	2		2				~		2	_		_	_	0.5	0.3	_	0.2		2	-					2						51	001
		1	12					7			-		_	-	0.5	0.3	-		1.5	•					12					13		52.7	100
1 XX	草	原 草 名	ゼラチン	カガイン	アルブミン	4 こ か ハ	グロブリン	おしどこびアプロール	25名ポリアクリル数水路液	カオリン	数化チタン	- 東切車	サリチル酸グリコール	コーメントール	ds-カンフル	部数トコフェロール	ノニオン系界面活性剤	木優化ナトリウム	級権制 1	架植剤2	祝福恕3	架橋割4	北部第5	級権炮6	グリセリン	エチレングリコール	プロピレングリコール	ポリエチレングリコール#200	ポリプロピレングリコール#400	塩化マグネシウム	17% 12%	*	40
		2	-	~	~	_	S	9	~	-	6	2	=	12	13	Ξ.	15	16	11	18	19	02	12	22	23	24	52	92	23	28	23	ಜ	

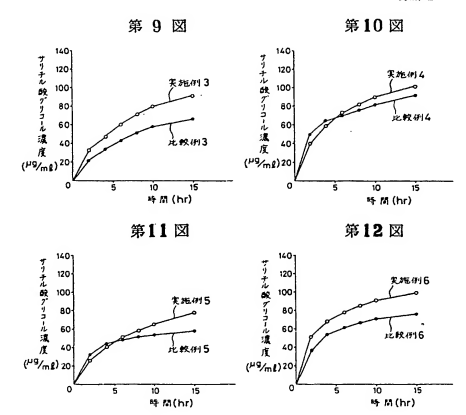
第1図ないし第12図の結果より、実施例のものは比較例のものに比べて、場所による粘着力のばらつきや有効成分の経皮吸収性が優れていることがわかる。

4. 図面の簡単な説明

第1 図ないし第6 図は実施例における粘着力試験の結果を示すグラフ、第7 図ないし第12図は同じく経皮吸収性試験の結果を示すグラフである。

代理人 弁理士 柳 原 成





手統補 苍茫 诓

昭和6.2年6月7日

特許庁長官 小 川 邦 夫 <u>(1)</u>

1. 単件の表示

昭和62年 特許願 第113791号

2. 発明の名称

シート状貼着剤の製造方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

東京都千代田区有梁町1丁目10番1号 住 所 (434) 日本油脂株式会社 名 代表者 岡 本 甲 子 男

〒105 電話 436-4700 4. 代 理 人

> 東京都港区西新橋3丁目15番8号 西新橋中央ビル 503号 FEE 住 所

(6783) 弁理士 柳 原 氏 名

- 自発補正 5. 補正命令の日付
- 明細書の発明の詳細な説明の個 6. 補正の対象

62. 7. 8

- 7. 補正の内容
- (1) 明細書第17頁および第18頁を別紙の通り訂 正する.
- . (2) 同第25頁第6行「サイド」を「サンド」に 訂正する.
- (3) 同第33頁第16行「減菌」を「減菌」に訂正 する.

ン酸、アスパラギン酸、グルタミン酸、α-ケト グルタル酸、α-オキシグルタル酸などの二塩基 酸残基を示す。

Zは前記式(Ⅲ)~(Ⅸ)の部分構造の外、その部 分置換体として、例えば

式(皿)の場合、

式[VI]の場合、

式(VII)の場合、

式(WI)の場合、

などである酸イミドの部分構造を示すものである。 以上の各構成からなる一般式(I)および(II)の化 合物は、アミノ基と特異的に反応し、イミドオキ シ基を遊離してアミノ基と付加生成物を作るので、 下記例に示す如く、ゼラチン等の側鎖にアミノ基 を有する蛋白質に対し、架橋剤として働き、常温、 水溶液中で架橋反応を行い、蛋白質を高分子化し て良好なゲルを形成する。